

WO 02/100302 A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. Dezember 2002 (19,12,2002) PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer

(51) Internationale Patentklassifikation7: B22F 7/00, A61L 27/30

13. Juni 2001 (13.06.2001)

A61F 2/36, (74) Anwälte: ROSENICH, Paul usw.; Patentbüro Paul Rosenich AG, BGZ, FL-9497 Triesenberg (LI).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/IB01/01026

(22) Internationales Anmeldedatum:

(25) Einreichungssprache:

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

Deutsch

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): STRATEC MEDICAL AG [CH/CH]; CH-4436 Oberdorf (CH).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KOCH, Rudolf [CH/CH]; Baumgartenweg 5, CH-4436 Oberdorf (CH). STURZ, Henning [DE/DE]; Hasenpfad 12, 35394 Giessen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT (Gebrauchsmuster), AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY,

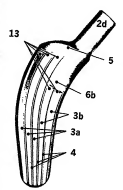
BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ (Gebrauchsmuster), CZ, DE (Gebrauchsmuster), DE, DK (Gebrauchsmuster), DK, DM, DZ, EC, EE (Gebrauchsmuster), EE, ES, FI (Gebrauchsmuster), FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID. IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK (Gebrauchsmuster), SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU. ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: HIP ENDOPROSTHESIS

(54) Bezeichnung: HÜFT-ENDOPROTHESE



(57) Abstract: The invention relates to a hip endoprosthesis for the femur (1), which does not require cement. Said endoprosthesis comprises a shaft (2) with a curved extension that can be inserted into the femur (1) and at least approximately parallel or concentric grooves (3) or ribs (4) along the surface of the shaft. The proximal end (5) of the shaft (2) is configured without a collar and the groove base in the proximal region (6) of at least one section of the grooves (3b) extends to form a shoulder. allowing a secure fit for an endoprosthesis with a short overall length.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine zementfreie Hüft-Endoprothese für das Femur (1) mit einem in das Femur (1) einsetzbaren Schaft (2) mit gekrümmter Erstreckung und mit wenigs-tens annähernd parallelen bzw. konzentrischen Nuten (3) bzw. Rippen (4) entlang der Schaftoberfläche, wobei das proximale Ende (5) des Schafts (2) kragenfrei ausgebildet ist, und wobei der Nutboden im proximalen Bereich (6) von wenigstens einem Teil der Nuten (3b) schulterförmig ausläuft, wodurch bei einer kurzen Baulänge ein guter Sitz gegeben ist.

WO 02/100302 A1

# WO 02/100302 A1

OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, - mit geänderten Ansprüchen MR, NE, SN, TD, TG).

### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

10

### Hüft-Endoprothese

Die Erfindung betrifft eine zementfreie Hüft-Endoprothese für das proximale Femur. Solche Prothesen sind in den verschiedensten Formen bekannt geworden. Manche bestehen aus einem in das Femur einsetzbaren Schaft mit gekrümmter Erstreckung und mit wenigstens annähernd parallelen Nuten bzw. Rippen entlang der Schaftoberfläche.

Ein solcher bekannter Aufbau ist beispielsweise von Link® unter dem Namen C.F.P.® Hüft-Prothesenschaft bekannt gemacht worden (vgl. DE-U1-29705500 und WO-A-98/42279). Bei diesem bekannten Aufbau wurde durch den Erfinder als nachteilig erkannt: Am proximalen Ende des Schafts ist eine kragenförmige Halsauflage ausgebildet, die sich am resezierten Schenkelhals abstützt und dadurch zu einer guten vertikalen Druckeinleitung beitragen soll. Die Anmelderin beobachtete jedoch, dass solche Halsauflagen relativ rasch infolge Überbelastung zu einem Knochenabbau im proximalen Schenkelhalsbereich bzw. zu Mikrobewegungen und Lockerungen des distalen Schaftanteils führen können. Zudem beobachtete die Anmelderin, dass infolge der 20 Länge des bekannten Schafts, der sich bis deutlich in den Bereich der Diaphyse erstreckt, bei einem späteren Austausch der Prothese der dafür erforderliche Eingriff in das Femur bereits beachtlich ist und die Chance einer mehrmaligen Ersatzmöglichkeit der Prothese, wie sie u.U. - vor allem bei jungen Patienten prospektiv zu erwarten wäre - gering ist. Auch verhindert die kragenartige Auflage - infolge axialer Wegbegrenzung durch mechanische Überbestimmung - ein optimales konisches Verkeilen des Schaftes "pressfit" im operativ hergestellten Hohlraum des Femurs.

Bereits im Jahre 1949 hat man sich mit Knochengelenk-Prothesen (Oberschenkelkopf30 Prothesen) auseinander gesetzt (DE-C-837294), die über Rippen verfügten und relativ
kurz ausgebildet waren. Bei diesen Prothesen ging man jedoch auch vom Abstützungseffekt am resezierten Schenkelhals aus, indem man den kugeligen Kopf an seiner distalen Seite flach aushildete und mit Rippen versah, so dass er einen grossen Teil der
axialen Abstützung am Schenkelhals übernahm. Diese bekannten Prothesen waren ge35 rade ausgeführt und hatten beim Patienten nur eine geringe Verweildauer, so dass man
von dieser Prothesenart wieder abeekommen ist.

- Eine andere Art besonders kurzer Hüft-Endoprothesen wurde in der US-A-6120544 veröffentlicht, die als Hülse aufgebaut ist und anstelle von Rippen eine dreidimensionale Raumnetzstruktur aufweist, die eine besonders gute Verankerung im Knochen ergeben soll. Bedauerlicherweise führt jedoch gerade die bei dieser bekannten Prothese gewählte Oberflächenstruktur zu grossen Problemen beim späteren Ausbau der Prothese, da der Knochen sehr stark in diese Oberflächenstrukturen einwachsen kann. Als 10 weiterer Nachteil wurde bei dieser Prothese erkannt, dass sie eine zu geringe Krafteinleitung in Längsrichtung des Femurs gewährleistet, was übrigens auch schon bei dem oben angegebenen Aufbau aus 1949 ein Problem war. Die Patienten laufen Gefahr, einen orthopädischen Nachteil durch Offsetverminderung zu erleiden, wenn beim Tiefersetzen dieser bekannten Prothese der Schaft in eine valgische Position kippt. Ferner 15 können im Bereich der lateralen Abstützung Knochenüberbelastungen auftreten, die bis hin zu einer Atrophie oder gar zu einer Perforation des Knochens und damit zu einer unerwünschten varischen Lage des Implantates führen können.
- 20 Wie schon bei den oben angegebenen Prothesen ist auch bei dieser ein kragenf\u00f6rmiger Flansch vorgesehen, der am Schenkelhals abgest\u00fcttzt ist, was zu den angegebenen Problemen f\u00fchren kann.
- Sulzer AG hat unter der Bezeichnung CLS<sup>®</sup> eine Hüft-Endoprothese auf den Markt
  25 gebracht, die auf kragenförmige Halsauflagen verzichtet und parallel zum Schaft Längsrippen aufweist, die am proximalen Ende durchgängig sind. Damit vergleichbare Aufbauten sind z.B., in der US-A-4704128 in der EP-B1-141022 und in der US-B1-6168632
  geoffenbart. Diese Aufbauten weisen als Nachteil eine grosse Schaftlänge und eine
  fehlende Abstittzung in vertikaler Richtung auf. Auch ist bei diesem Aufbau nachteillig,
  30 dass er gerade ausgebildet ist und so den physiognomischen Gegebenheiten der an sich
  gebogenen Knochenstrukturen im Femur nicht gerecht wird. Die Kraftübertragung von
  der Prothese auf den Knochen ist daher nicht optimal physiologisch. Die grosse Länge
  bringt die bereits oben angegebenen Nachteile mit sich.
- 35 Mit der CLS® vergleichbare Varianten sind in den folgenden Dokumenten angegeben.
  Sie sind alle gerade ausgeformt und relativ lang und gehen im eingesetzten Zustand in

5 den Bereich der Diaphyse.: EP-A2-494040; EP-A1-669116; EP-A1-821923 und FR-A1-2602672; wobei letztere auch über ein kragenförmiges Abstützelement verfügt.

Sulzer AG hat unter der Bezeichnung Lamella® (vgl. z.B: EP-B1-222236; EP-B1-378044) auch eine andere Prothese auf den Markt gebracht, bei der relativ scharfkantige und blattförmige breite Lamellen eine gute Verankerung mit dem Knochen emöglichen sollen. Diese Aufbauten zeigten jedoch, dass die zwischen den Lamellen gebildeten tiefen Nutengründe häufig nicht von Knochenmaterial erreicht werden können, sondern dass in diesem Bereich vielmehr anstelle eines stabilen Einwachsens eine Ansammlung von Bindegewebe entsteht, das nur wenig zur Kraftübertragung beitragen kann. Aus diesem Grund hat sich diese früher angesehene Technologie nicht durchgesetzt.

In dem Gebiet der zementierbaren Endoprothesen, das durch die Erfindung nicht berührt wird und sich - technisch gesehen - zu einem getrennten Gebiet in der Prothetik
entwickelt hat, sind gekrümmte Prothesen veröffentlicht worden, wie z.B. in der US-A3874003. Die Übertragung der Kräfte erfolgt dabei nicht direkt von der Prothese sondern mittelbar über den Zement, der nachteiligerweise jedoch u.U. einem kontinuierlichen Abbau infolge Alterung unterliegt. Der Aufbau gemäss der US-A sieht darüber
hinaus einen Abstützkragen für den Schenkelhals vor.

25

20

10

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die angegebenen Nachteile zu vermeiden und eine Endoprothese zu schaffen, die den Patienten möglichst wenig belastet, die trotzdem eine optimale Haltbarkeit und Kraftübertragung gewährleistet und die für den Fall von Revisionen möglichst wenig Entfernung von Knochensubstanz benötigt.

30

Gelöst wird diese Aufgabe dadurch, dass das proximale Ende des Schafts kragenfrei ausgebildet ist, und dass der Nutboden im proximalen Ende schulterförmig ausläuft. Die Wahl einer gekrümmten Prothese bringt optimale Krafteinleitung, einfache OP-Technik und einen guten Sitz. Um einer lateralen Abstützungsüberbelastung wie oben beschrieben entgegenzuwirken, bleibt der Schaft in seiner Breitseite voll keilförmig ausgebildet und hat absichtlich nicht den in US-A-6120544 beschriebenen medialen Absatz, der u.U. die vorteilhaften Ringspannungen im Knochenrohr verhindert. Die

5 Nuten bzw. die durch sie gebildeten Rippen bringen die an sich bekannten Effekte einer guten Dreh- und Kippsicherung des Schafts. Die in dieser Kombination jedoch erstmals angewendeten Schultern am proximalen Nutzende dienen in funktionssichernder Art und Weise der Aufnahme von axialen Kräften, ohne den Knochen in Teilbereichen so stark zu (über)belasten, dass es zum Knochenabbau kommen könnte.

10

15

20

25

30

35

Gemäss einer besonderen Ausgestaltung der erfindungsgemässen Endoprothese beträgt die Tiefe der Nuten 0,5-3,5 mm. Dabei hat sich gezeigt, dass nicht zu tiefe Nuten für die Verankerung mit dem Knochen bevorzugt sind, um die oben angegebenen Probleme mit dem ungentigenden Einbinden von Knochenmaterial in zu tiefen Nuten zu vermeiden.

Als vorteilhaft zeigt sich, wenn die Tiefe der Nuten entlang ihrer Erstreckung variiert, da dadurch an wenigstens einigen Stellen ein besonders gutes Einwachsen möglich ist. Zudem kann dabei ein gewisser konischer Stützeffekt erzielt werden, der sich ebenso positiv auf die axiale Kräfteübertragung auswirkt und den Schaft zusätzlich verkeilt.

Die Breite der Nuten beträgt günstigerweise 1,5-6,5 mm, wobei bevorzugt die Nutenbreite entlang ihrer Erstreckung - vorzugsweise kontinuierlich - variiert. Bevorzugt ist dabei das Verhältnis der Breite der Nuten zur Breite der Rippen in jedem von mehreren zur Erstreckungsachse senkrechten Querschnitten etwa 4-12, vorzugsweise 5-10, insbesondere 6-8.

Eine erfindungsgemässe Endoprothese verfügt bei einem Ausführungsbeispiel über wenigstens eine erste Gruppe von Nuten mit einer Länge von ca. 80-95% der Schaftlänge und gegebenenfalls über wenigstens eine zweite Gruppe von Nuten mit einer Länge von ca. 60-75% der Schaftlänge.

Wie bereits erwähnt, spielt die Länge des Schafts eine bedeutende Rolle zur Knochenkonservation für spätere Revisionsarbeiten, sowie für radiale Kraftübertragungen zwischen Prothese und Knochen. Die spezielle erfindungsgemässe Ausbildung sieht daher die Erstreckung des Schafts im implantierten Zustand auf den intertrochantären Bereich des Femurs vor, so dass die Länge des Schafts im implantierten Zustand auf den Bereich der Metaphyse beschränkt ist.

15

35

Um die Endoprothese so kurz wie unbedingt nötig zu machen, beträgt die Baulänge des Schafts vorzugsweise somit 15-30% der Länge jenes Femur, für den er vorgesehen ist.

Besondere Weiterbildungen und Varianten dazu sind in den weiteren Patentansprüchen

beschrieben bzw. unter Schutz gestellt.

Eine symmetrische Ausbildung ist insofern bevorzugt, als sie dann für beide Seiten eines Patienten eingesetzt werden kann und auch die Herstellung und Logistik vereinfacht wird

Wie schon für die Nuten erwähnt, ist der Schaft – wie an sich bekannt – bevorzugt über wenigstens 90% seiner Längserstreckung konisch ausgeformt, wobei die Konizität vorzugsweise 2-8° beträgt.

- 20 Die erfindungsgemässe Prothese kann wie herkömmliche Prothesen auch an ihrer Oberfläche so verbessert werden, dass ein optimales Knocheneinwachstum möglich ist. Je nach Bedarf bieten sich gemäss einer besonderen Ausgestaltung der Erfindung folgende Massnahmen an:
- 25 Die Oberflächenrauheit erhält z.B. durch Korundstrahlen oder Grobschleifen einen Ra-Wert von ca. zwischen 3-5 μm.

Der Schaft ist über seine gesamte Länge mit einer Beschichtung mit insbesondere offenporiger Struktur versehen. Damit ergibt sich auch ein signifikanter Unterschied zu den bekannten Endoprothesen, die meist im distalen Bereich einen polierten glatten Abschnitt aufweisen.

Biomiemetrische Materialien, Hydroxilapathit, poröse Wirkstoffträgerschichten und dgl. helfen, entweder das Anwachsen des Knochens zu verbessern, oder auch bestimmte Wirkstoffe oder Medikamente einzubringen.

20

5 Gute Verbindungsergebnisse ergeben sich, wenn der Schaft gemäss einer Weiterbildung der Erfindung wenigstens teilweise mit einem offenzelligen Metallschaum oder metallisierten Kohlenstoffschaum beschichtet oder aufgebaut ist, wie er z.B. aus US-A-5'282'861 von Kaplan bekannt gemacht wurde, wobei als Metall vorzugsweise Titan oder Tantal oder eine Legierung mit mindestens einem der beiden Metalle vorgesehen

Werden die Prothesen nach dem Schmiede- oder Warmpressverfahren hergestellt, so zeichnen sie sich durch besondere Festigkeit und Oberflächenstabilität aus, wobei ein besonders einfaches und günstiges Verfahren ein Schmiede- oder Warmpressverfahren für Net-shape-Rohlinge ist, so dass der Schaft nicht maschinell überarbeitet werden muss

Wenn alle Seitenwände der Nuten zueinander parallel oder von der Parallelität –aus herstelltechnischen Gründen – geringfügig abweichend sind (ausformtechnischer Anzug an den Nutenwänden), ist das Warmpressverfahren optimiert, wobei als Zusatzeffekt eine nicht vollständig idente Ausbildung der Nuten entsteht, was für das Einwachsen des Knochens – möglicherweise infolge zusätzlicher Kompression – überraschenderweise vorteilig ist.

- 25 Bei den bevorzugten Ausführungsbeispielen sind die Rippen schmäler als die durch sie begrenzten Nuten, so dass der Knochen genügend Platz zum Einwachsen in die Nuten findet und dort bis auf den Nutgrund vordringen kann, ohne dass dadurch bei einem späteren Entfernen für Revisionszwecke Komplikationen zu erwarten sind.
- 30 Gemäss einer besonders bevorzugten Ausgestaltung sind die Übergänge zwischen den Rippen und den Nuten mit Radien von wenigstens 0.6 mm versehen, wodurch die partielle Belastung des eingewachsenen Knochens reduziert ist gegenüber kantigen, voroder zurückspringenden Ecken.
- 35 Anhand von Zeichnungen wird die Erfindung noch weiter beispielhaft erläutert. Die Figuren werden übergreifend beschrieben. Gleiche Elemente tragen gleiche Bezugszeichen. Elemente mit ähnlichen Aufgaben jedoch unterschiedlicher Ausbildung tragen

5 gleiche Bezugszeichen mit unterschiedlichen Indizes. Die Figurenbeschreibung, Bezugszeichenliste und Patentansprüche ergänzen einander im Sinne der Offenbarung der Brfindung.

10

### Es zeigen dabei:

Fig.1 den schematischen Schnitt durch einen bevorzugten punktsymmetrischen bzw.

15 elliptischen Schaftquerschnitt;

Fig.2 den schematischen Schnitt durch einen liniensymmetrischen bzw. ovalen Schaftquerschnitt;

Fig.3 den schematischen Schnitt durch einen Schaft nach Fig.1 mit erfindungsgemässen Rippen;

Fig.4 den schematischen Schnitt durch eine Variante zu dem Schaft nach Fig.3 mit modifizierten Rippen;

Fig.5 einen Ausschnitt aus dem Schulterbereich eines erfindungsgemässen Schafts in Ansicht und im Schnitt:

Fig.6 eine schematische Valgus-Darstellung;

25 Fig.7 eine schematische Varus-Darstellung:

Fig. 8a symbolisch einen normalen Oberschenkelknochen;

Fig. 8b symbolisch einen nach varisch kippenden Oberschenkelknochen;

Fig.8c symbolische einen nach valgisch kippenden Oberschenkelknochen;

Fig.9 symbolisch einen für den Einsatz einer erfindungsgemässen Endoprothese

30 vorbereiteten Oberschenkelknochen im Schnitt;

Fig.10 eine bevorzugte Ausbildung der Übergänge zwischen Rippen und Nuten im Schnitt mit einer Metallschaum-Beschichtung;

Fig.11 die Ansicht auf die Breitseite einer erfindungsgemässen Endoprothese;

Fig.12 die Ansicht auf die Schmalseite der Endoprothese nach Fig.11 und

35 Fig.13 die Ansicht von distal auf die Endoprothese nach Fig.11.

WO 02/100302 PCT/IB01/01026

-8-

5 Vor allem hinsichtlich der universellen Verwendbarkeit (rechts/links-anwendbar) und vereinfachten Herstellbarkeit ist eine bevorzugte erfindungsgemässe Ausbildung eines Schafts 2a,2d mit punktsymmetrischem elliptischem Querschnitt versehen und nur in einer Ebene 9 gekrümmt (Fig.1,3,4,11-13). Als Alternative ist ein liniensymmetrischer Querschnitt eines Schafts 2b gemäss Fig.2 möglich. Auch dieser Schaft 2b ist bei lediglich in der Ebene 5 gekrümmter Ausbildung rechts und links zu verwenden.

Erfindungsgemässe Nuten 3c gemäss dem Ausführungsbeispiel nach Fig.3 liegen etwa radial in Bezug auf das Zentrum des elliptischen Querschnitts. Die zwischen den Nuten 3c ausgebildeten Rippen 4a ragen somit etwa stemförmig ab. Die Schaftvariante gem. Fig.4 zeigt demgegenüber Nuten 3d mit etwa parallelen Seitenwänden 10a-10d. D.h., dass bei diesem Aufbau die zwischen den Nuten 3d ausgebildeten Rippen 4b nicht stemförmig abragen. Mit 12a bzw. 12b ist ein Gesenkschmiede-Prozess angedeutet, der aufgrund der besonders ausgebildeten Rippen 4b und Nuten 3d den Schaft 2d gemäss

Als erfindungswesentlich sind die Nuten 3 – wie in Fig. 5 gezeigt und wenigstens zum Teil – im proximalen Bereich 5 des Schafts 2d schulterförmig 13 auslaufend. Diese Ausbildung ermöglicht eine gute axiale Abstützung, ohne beim Knochen des Femurs zu partiellen Überbelastungen und damit zu Knochenschwund zu führen.

Fig.4 in einem Arbeitshub herstellen und ausformen kann (Net-Shape-Warmpressen).

25

20

15

In Fig.9 sieht man symbolisch das Femur 1 mit bereits resektioniertem Schenkelhals und angedeutetem Schaft 2 der erfindungsgemässen Endoprothese. Der Schaft 2 ist mit seiner Längenerstreckung - bei den bevorzugten Ausführungsbeispielen - im Wesentlichen auf den Bereich der Metaphyse 8 bzw. auf den intertrochantären Bereich 7 beschränkt, weshalb sich bei späteren Revisionsarbeiten nur minimale Probleme ergeben und vom Knochen möglichst viel Substanz erhalten bleibt. Durch die gekrümmte Ausbildung des Schafts 2 werden trotz kurzer Länge die Kräfte jedoch optimal ins Femur eingelenkt. Auch die Verdrehsicherheit ist infolge der Rippen und des elliptischen Querschnitts optimal.

35

Der Ausschnitt nach Fig. 10 zeigt, dass bei den bevorzugten Ausführungsformen die Übergänge zwischen Nuten 3 und Rippen 4 konkav bzw. konvex gekrümmt sind, bzw. WO 02/100302 PCT/IB01/01026
-9-

6 einen Radius aufweisen, der partielle Belastungen des Knochens unter Vollast auf den Schaft 2d gering hält. Symbolisch ist ein Überzug 11 aus Metallschaum dargestellt, der ein verbessertes Anwachsen des Knochens ermöglicht.

In den Fig. 8a ist ein normaler Zustand des Femurs 1a dargestellt, während Fig. 8b ein varisches und 8c ein valgisches Femur darstellt. Der Offset 15 und die Lage des Oberschenkelkopfs ermöglicht einem Patienten eine normale Beinhaltung. Kommt es bei einer ungenütgenden herkömmlichen Endoprothese zu einem seitlichen Absinken des Oberschenkelkopfes bzw. des Schafts der Prothese, so entwickelt sich eine Beinhaltung varisch. Wird hingegen, bedingt durch ein axiales Absinken eines Schafts, der Oberschenkelkopf bzw. der Schaft der Prothese gegen proximal gekippt, so führt dies zu einer valgischen Beinhaltung. Durch die erfindungsgemässe Ausbildung des Schafts werden die Zustände nach 8b und 8c weitestechend vermieden.

Die Fig.11-13 zeigen eine optimale Endoprothese, wie sie universell einsetzbar ist. Als

Besonderheit sind zusätzlich zu den bisher angegebenen Ausführungsbeispielen unterschiedliche Nuten 3a bzw. 3b zu erkennen, von denen erstere praktisch die gesamte

Schaftlänge durchlaufen, während die zweiteren 3b weiter distal beginnen. Alle Nuten
weisen bei diesem dargestellten Beispiel - und bevorzugt - axial stützende Schultern 13

auf.

WO 02/100302

### 5 Bezugszeichenliste

- Oberschenkelknochen (Femur)
- 2 Schaft
- 3 Nut
- 10 4 Rippe
  - 5 oberes (proximales) Ende des Schaftes
  - 6 oberes (proximales) Ende der Nut
  - 7 intertrochantärer Bereich
  - 8 Bereich der Metaphyse
- 15 9 Ebene
  - 10 Seitenwand einer Nut 3
  - 11 Metallschaum (bzw. poröse Metallstruktur) z.B: gemäss US-A-5'282'861 Kaplan
  - 12 Gesenkschmiede-Prozess
- 20 13 schulterförmig
  - 14 Bereich der Diaphyse
  - 15 Offset

WO 02/100302 PCT/IB01/01026

-11-

### Patentansprüche

5

10

15

20

25

30

- 1) Zementfreie Hüft-Endoprothese für das Femur (1) mit einem in das Femur (1) einsetzbaren Schaft (2) mit gekrümmter Erstreckung und mit wenigstens annähernd paralleien bzw. konzentrischen Nuten (3) bzw. Rippen (4) entlang der Schaftoberfläche, dadurch gekennzeichnet, dass das proximale Ende (5) des Schafts (2) kragenfrei ausgebildet ist, und dass der Nutboden im proximalen Bereich (5;6) von wenigstens einem Teil der Nuten (3) schulterförmig ausläuft.
- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiefe der Nuten (3) 0,5-3,5 mm beträgt, und/oder vorzugsweise entlang ihrer Längserstreckung variiert.
  - 3) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Breite der Nuten (3) 1,5-6,5 mm beträgt und/oder dass die Nutenbreite entlang ihrer Längserstreckung vorzugsweise kontinuierlich variiert.
  - 4) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekenuzeichnet, dass das Verhältnis der Breite der Nuten (3) zu der Breite der Rippen (4) in jedem von mehreren zur Erstreckungsachse senkrechten Querschnitten etwa 4-12, vorzugsweise 5-10. insbesondere 6-8 beträgt.
  - 5) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüchen, dadurch gekennzeichnet, dass wenigstens eine erste Gruppe von Nuten (3a) über eine Länge von ca. 80-95% der Schaftlänge erstreckt sind, und/oder dass wenigstens eine zweite Gruppe von Nuten (3b) über eine Länge von ca. 60-75% der Schaftlänge erstreckt ist.
  - 6) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) eine Baulänge von 15-30% der Länge jenes Femurs (1) aufweist, für das er vorgesehen ist.
  - 7) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Erstreckung des Schafts (2) im implantierten Zustand auf

- 5 den intertrochantären Bereich (7) des Femurs (1) beschränkt ist, bzw. dass die Länge des Schafts (2) im implantierten Zustand auf den Bereich (8) der Metaphyse beschränkt ist
- 8) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch
  10 gekennzeichnet, dass der Schaft (2) nur in einer Ebene (9) gekrümmt und zu dieser
  Ebene (9) vorzugsweise symmetrisch ausgebildet ist.
  - Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) wenigstens an mehreren – zu seiner Erstrekkungsachse senkrechten – Querschnitten eine punktsymmetrische Ausbildung, insbesondere eine elliptische aufweist.
    - 10) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass der Schaft (2) über wenigstens 90% seiner Längserstreckung konisch verläuft, wobei die Konizität vorzugsweise 2-8° beträgt.
    - Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche 1-14, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberflächenrauheit des Schafts (2) einen Ra-Wert von ca. zwischen 3-5 µm beträgt.

15

- 12) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) über seine gesamte Länge eine Beschichtung mit offenporiger Struktur aufweist und/oder aufgerauht ist.
- 30 13) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) mit wenigstens einem der folgenden Materialien beschichtet ist: poröse Metallschicht, biomiemetrische Materialien, Hydroxilapathit, poröse Wirkstoffträgerschichten.
- 35 14) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) wenigstens teilweise mit einem offenzelligen Metallischaum (11) oder metallisierten Kohlenstoffschaum beschichtet oder aus ei-

15

20

- 5 nem solchen aufgebaut ist, wobei als Metall vorzugsweise Titan oder Tantal oder eine Legierung mit mindestens einem der beiden Metalle vorgesehen ist.
  - 15) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie aus Titan oder einer Titanlegierung aufgebaut und nach dem Schmiede- oder Warmpressverfahren hergestellt ist.
  - 16) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie nach dem Schmiede- oder Wampressverfahren als Net-Shape-Rohling hergestellt ist, der nicht maschinell überarbeitet werden muss.
  - 17) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass alle Seitenwände (10a-10c) der Nuten (3d) zueinander parallel oder von der Parallelität –aus herstelltechnischen Gründen geringfügig abweichend sind (ausformtechnischer Anzug an den Nutenwänden (10a-10c)).
  - 18) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Rippen (4) schmäler als die durch sie begrenzten Nuten (3) sind, und/oder dass die Übergänge zwischen den Rippen (4) und den Nuten (3) mit Radien von wenigstens 0,6mm versehen sind.

#### GEÄNDERTE ANSPRÜCHE

[beim Internationalen Büro am 21. Mai 2002 (21.05.02) eingegangen; ursprüngliche Anspruch 1 durch; neue Ansprüche 1 ersetzt (1 Seite)]

1) Zementfreie Hüft-Endoprothese für das Femur (1) mit einem in den Femur (1) einsetzbaren Schaft (2) mit gekrümmter Erstreckung und mit wenigstens annähernd parallelen bzw. konzentrischen Nuten (3) bzw. Rippen (4) entlang der Schaftoberfläche und verteilt über den gesamten Umfang des Schaftes (2), dadurch gekennzeichnet, dass die Krümmung des Schaftes (2) entlang einer durchgehend gebogenen Körperachse verläuft und dass das proximale Ende (5) des Schaftes (2) kragenfrei ausgebildet ist und dass die Tiefe der Nuten (3) im proximalen Bereich (5, 6) von wenigstens einem Teil der Nuten (3) am Schaft (2) verringert ausgebildet ist.

1/3



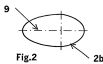
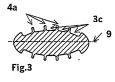
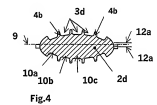


Fig.1 2a





3b 13



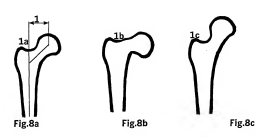


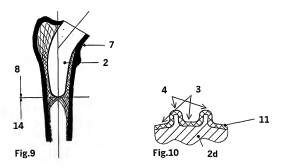
Fig.6



Fig.7

2/3





3/3

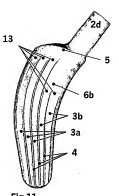


Fig.11

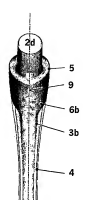
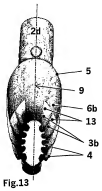


Fig.12



Interminal Application No PCT/IB 01/01026

Relevant to claim No.

A61L27/30

According to International Pateni Classification (IPC) or to both netional classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  $IPC\ 7 \ A61F$ 

Category . Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pessages

Documentation searched other then minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, seerch terms used)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Further documents are listed in the continuation of box C.

Celegory	Catalog of document, with authorition, without appropriate, of the following possesses	120724 to 4201110.
Y	DE 35 05 997 A (GEBRÜDER SULZER) 21 November 1985 (1985-11-21) page 6, line 23 - line 25 page 7, line 14 - line 26; figures 3,5	1-3,8,9, 17
Y	US 4 714 470 A (WEBB, JR.) 22 December 1987 (1987-12-22) the whole document	1-3,8,9, 17
A .	WO 98 42279 A (WALDEMAR LINK) 1 October 1998 (1998-10-01) cited in the application page 7, line 12 - line 15; figures 1-5	1,6,9, 13,18
A	FR 2 573 648 A (ROUSSEAU) 30 May 1986 (1986-05-30) the whole document	1,9
1		1

<ul> <li>Special categories of clied documents:</li> <li>A countred children plus general date of the est which is not conditioned to be of principles or period and the conditioned relevance.</li> <li>Countred when the published on or after the international filing date.</li> <li>Countred when the representation or after the international filing date of the countred when the resident in publication date of establishing date of the colored countred country of the countred country of the countred country of the country of the</li></ul>	The later decument problems of the first historication filing data or priority date and not in confirm with the application test chief to understand the principle or theory underlying the chief to the chief the chief to the chief the chief to the chief the chief to the chief the chief the chief the chief the chief and in provise an investment step when the obsciment in better alone provise and the metable step when the obsciment is better alone provise and the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chief the chie
Date of the ectual completion of the inlemationel search  12 March 2002	Date of mailing of the international search report 20/03/2002
Name and meiling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentileen 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (431-7/0) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (431-7/0) 340-3016	Authorized officer Klein, C

Patent family members are listed in annex.

Internal Application No PCT/IB 01/01026

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category \* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Α EP 0 867 160 A (WALDEMAR LINK) 1,9 30 September 1998 (1998-09-30) abstract; figures 1,6 Α FR 2 673 833 A (PETIT) 2,3,5 18 September 1992 (1992-09-18) claim 2; figures Α FR 2 666 984 A (IMPACT) 2,5,12 27 March 1992 (1992-03-27) page 3. line 19 - line 30: figures Α EP 0 378 044 A (GEBRÜDER SULZER) 18 July 1990 (1990-07-18) cited in the application figures 1,3 Α FR 2 720 268 A (IMPLANTS ORTHOPÉDIQUES 5,13 TOUTES APPLICATIONS) 1 December 1995 (1995-12-01) claim 6; figure 1 Α US 2 718 228 A (VAN STEENBRUGGHE) 6.7 20 September 1955 (1955-09-20) the whole document FR 2 636 837 A (G. CREMASCOLT) Α 10 30 March 1990 (1990-03-30) figures 1.3-5.11.12 A FR 2 683 717 A (IMPACT EST) 10,12,13 21 May 1993 (1993-05-21) claims 2,4; figure 1 DE 38 22 154 A (BRISTOL-MYERS) Α 12 - 159 March 1989 (1989-03-09) the whole document FR 2 655 844 A (LA BIOMÉCANIQUE INTÉGRÉE) 21 June 1991 (1991-06-21) US 6 120 544 A (GRUNDEI) 19 September 2000 (2000-09-19) cited in the application Α EP 0 141 022 A (GEBRÜDER SULZER) 15 May 1985 (1985-05-15) cited in the application EP 0 494 040 A (PELEGRIN SOLA) 8 July 1992 (1992-07-08) cited in the application -/--

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

Internant Application No PCT/IB 01/01026

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 669 116 A (ARTOS MEDIZINISCHE PRODUKTE) 30 August 1995 (1995-08-30) cited in the application	*
A	EP 0 821 923 A (CASTAMAN) 4 February 1998 (1998-02-04) cited in the application	
A	US 5 282 861 A (KAPLAN) 1 February 1994 (1994-02-01) cited in the application	
•		
		ů.

rmation on patent family members

### Internal Application No PCT/IB 01/01026

						LCI/IB	01/01026
	tent document In search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
DE	3505997	Α	21-11-1985	СН	663149 A5 3		30-11-1987
				ΑT	391264		10-09-1990
				ΑT	61285		15-03-1990
				DE	3505997	A1	21-11-1985
US	4714470	A	22-12-1987	NONE			
WO	9842279	Α	01-10-1998	DE	29705500		23-07-1998
				AU	728080		04-01-2001
				AU	6400598		20-10-1998
				BR WO	9808626 9842279		16-05-2000
				EP	0971651		01-10-1998 19-01-2000
				JP	2001518821		16-10-2001
				US	6224634		01-05-2001
	2573648		30-05-1986		2573648		
	23/3046		20-02-1390	FR	25/3046		30-05-1986
ΕP	867160	Α	30-09-1998	DE	29705498		23-07-1998
				AU	5946998		01-10-1998
				BR	9800976		14-12-1999
				EP	0867160		30-09-1998
				JP	10262999		06-10-1998
				TW	393315	В	11-06-2000
FŖ	2673833	Α	18-09-1992	FR	2673833	A1	18-09-1992
FR	2666984	A	27-03-1992	FR	2666984	A3	27-03-1992
ΕP	378044	Α	18-07-1990	CH	676664		28-02-1991
				ΑT	84696		15-02-1993
				DE	58903354		04-03-1993
				EP	0378044		18-07-1990
				US	4944761	Α	31-07-1990
FR	2720268	A	01-12-1995	FR	2720268	A1	01-12-1995
US 	2718228	A	20-09-1955	NONE			
FR	2636837	Α	30-03-1990	IT	1227215		27-03-1991
				FR	2636837	A1	30-03-1990
FR	2683717	A	21-05-1993	FR	2683717	A1	21-05-1993
DE	3822154	Α	09-03-1989	AU	1814288		02-03-1989
				CA	1300811		19-05-1992
				DE	3822154		09-03-1989
				FR	2619707		03-03-1989
				GB IT	2208800 1226850		19-04-1989 19-02-1991
				JP	1056050		02-03-1989
				JP	1915860		23-03-1989
				JP	6014943		02-03-1995
				US	5013324		07-05-1991
				US	5018285		28-05-1991

ormation on patent family members

PCT/IB 01/01026

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 6120544 A	19-09-2000	DE EP JP JP	19720493 C1 0878176 A2 2994329 B2 11056883 A	22-10-1998 18-11-1998 27-12-1999 02-03-1999
EP 141022 A	15-05-1985	AT DE EP US	53480 T 3482439 D1 0141022 A1 4704128 A	15-06-1990 19-07-1990 15-05-1985 03-11-1987
EP 494040 A	08-07-1992	ES AT DE DE EP US	2027181 A6 152599 T 69126010 D1 69126010 T2 0494040 A2 5201770 A	16-05-1992 15-05-1997 12-06-1997 20-11-1997 08-07-1992 13-04-1993
EP 669116 A	30-08-1995	DE EP	9401529 U1 0669116 A1	11-05-1994 30-08-1995
EP 821923 A	04-02-1998	IT AT DE EP	VI960112 A1 209881 T 69708780 D1 0821923 A1	08-01-1998 15-12-2001 17-01-2002 04-02-1998
US 5282861 A	01-02-1994	DE DE EP ES JP	69328843 D1 69328843 T2 0560279 A1 2148191 T3 7255832 A	20-07-2000 02-11-2000 15-09-1993 16-10-2000 09-10-1995



	MELDUNGSGEGENSTAN B22F7/00	
IPK 7		A611 27/30

Nach der internationelen Petentklassifiketion (IPK) oder nach der nationelen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole ) IPK 7 A61F

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiele fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe)

#### EPO-Internal

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Y	DE 35 05 997 A (GEBRÜDER SULZER) 21. November 1985 (1985-11-21) Sette 6, Zeile 23 - Zeile 25 Sette 7, Zeile 14 - Zeile 26; Abbildungen 3,5	1-3,8,9, 17
Υ .	US 4 714 470 A (WEBB, JR.) 22. Dezember 1987 (1987-12-22) das ganze Dokument	1-3,8,9, 17
A	WO 98 42279 A (WALDEMAR LINK)  1. Oktober 1998 (1998-10-01) in der Anmeldung erwähnt Seite 7, Zeile 12 - Zeile 15; Abbildungen 1-5/	1,6,9, 13,18

schroder under einem miteren besondert und engegleichen ist wer staggeführt, der	"I Spellen Vendferfichlung, die nich den internationien Armethicidium  Anneiklung nicht bei den internationien zur Versätligde der  Effentierung von des der  Effentierung von besondern Prinzips oder der Prazymentelegender  Für Veroffenstlang von besonderer Bedeutung die beausprautelle Einfaung  kann sein erfügrung desser Veroffenstlanzen, innt an era oder euf  Veroffenstlande verwerbeiterung innt an era oder euf  Vervoffenstlande von besonderer Bedeutung die beausprautel Einfaung  kann sein erfügrung des veroriente sich  versätliche der  Vervoffenstlande von besonderer Bedeutung die beausprautel Einfaung  kann sein die der einfunfenderer Tätigsel berutung der  konnt nicht die sief einfunfenderer Tätigsel berutung bezieht  vervoffenstlangen dieser Edaggebe in Vertreitung gebenecht  vertreitung  Vervoffenstlangen dieser Edaggebe in Vertreitung gebenecht  vertreitung  Vervoffenstlangen dieser Edaggeber in Vertreitung gebenecht  vertreitung  Vervoffenstlangen des Mitgelle dermetende Periorterration als  Vervoffenstlangen der   Vervoffenstlangen der
Detum des Abschlueses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
12. März 2002	20/03/2002
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentaris, P.B. 5516 Petentlaan 2 NL - 2290 IV Pilgentife, Tol. (431-70) 340-2200, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (431-70) 340-3016	Bevolimächtigter Bediensteter  Klein, C

X Slohe Anhang Patentfamilie

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1892)

Internales Aktenzeichen PCT/IB 01/01026

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. Α FR 2 573 648 A (ROUSSEAU) 1.9 30. Mai 1986 (1986-05-30) das ganze Dokument EP 0 867 160 A (WALDEMAR LINK) 1.9 30. September 1998 (1998-09-30) Zusammenfassung: Abbildungen 1.6 Α FR 2 673 833 A (PETIT) 2.3.5 18. September 1992 (1992-09-18) Anspruch 2; Abbildungen Α FR 2 666 984 A (IMPACT) 2.5.12 27. März 1992 (1992-03-27) Seite 3. Zeile 19 - Zeile 30: Abbildungen EP 0 378 044 A (GEBRÜDER SULZER) 18. Juli 1990 (1990-07-18) in der Anmeldung erwähnt Abbildungen 1.3 FR 2 720 268 A (IMPLANTS ORTHOPÉDIQUES Α 5.13 TOUTES APPLICATIONS) 1. Dezember 1995 (1995-12-01) Anspruch 6: Abbildung 1 US 2 718 228 A (VAN STEENBRUGGHE) 6.7 Α 20. September 1955 (1955-09-20) das ganze Dokument FR 2 636 837 A (G. CREMASCOLI) Α 10 30. März 1990 (1990-03-30) Abbildungen 1.3-5.11.12 Α FR 2 683 717 A (IMPACT EST) 10.12.13 21. Mai 1993 (1993-05-21) Ansprüche 2,4; Abbildung 1 Α DE 38 22 154 A (BRISTOL-MYERS) 12 - 159. März 1989 (1989-03-09) das ganze Dokument Α FR 2 655 844 A (LA BIOMÉCANIQUE INTÉGRÉE) 21. Juni 1991 (1991-06-21) US 6 120 544 A (GRUNDEI) 19. September 2000 (2000-09-19) in der Anmeldung erwähnt EP 0 141 022 A (GEBRÜDER SULZER) 15. Mai 1985 (1985-05-15) in der Anmeldung erwähnt -/--

Inter phales Aktenzelchen
PCT/IB 01/01026

PCT/IB 01/01026								
	C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Telle	Beir. Anspruch Nr.					
A	EP 0 494 040 A (PELEGRIN SOLA) 8. Juli 1992 (1992-07-08) in der Anmeldung erwähnt							
A	EP 0 669 116 A (ARTOS MEDIZINISCHE PRODUKTE) 30. August 1995 (1995–08–30) 1n der Anmeldung erwähnt							
A	EP 0 821 923 A (CASTAMAN) 4. Februar 1998 (1998-02-04) in der Anmeldung erwähnt							
A	US 5 282 861 A (KAPLAN) 1. Februar 1994 (1994-02-01) in der Anmeldung erwähnt							
		ļ						

Angaben zu Veröffentlichur die zur selben Patentfamilie gehören

International PCT/IB 01/01026

		-			PC1/1B	01/01026
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
DE 3505997		21-11-1985	CH	663149	9 A5	30-11-1987
			AT	391264	1 B	10-09-1990
			AT	6128	5 A	15-03-1990
			DE	3505997	7 A1	21-11-1985
US 4714470	A	22-12-1987	KEIN			
WO 9842279	Α	01-10-1998	DE	29705500		23-07-1998
			AU	728080		04-01-2001
			AU	6400598		20-10-1998
			BR	980862		16-05-2000
			MO	9842279		01-10-1998
			EP	097165		19-01-2000
			JP	200151882		16-10-2001
			US	622463	4 RT	01-05-2001
FR 2573648	A	30-05-1986	FR	2573648	3 A1	30-05-1986
EP 867160	Α	30-09-1998	DE	29705498		23-07-1998
			AU	594699		01-10-1998
			BR	980097		14 <b>-</b> 12-19 <b>9</b> 9
			EP	0867160		30-09-1998
			JP	10262999		06-10-1998
			TW	39331	5 B	11-06-2000
FR 2673833	A	18-09-1992	FR	267383	3 A1	18-09-1992
FR 2666984	A	27-03-1992	FR	266698	4 A3	27-03-1992
EP 378044	Α	18-07-1990	CH	67666	4 A5	28-02-1991
			ΑT	8469		15-02-1993
			DE	5890335		04-03-1993
			EP	037804		18-07-1990
			US	494476	1 A	31-07-1990
FR 2720268	A	01-12-1995	FR	272026	B A1	01-12-1995
US 2718228	Α	20-09-1955	KEIN	4E		
FR 2636837	A	30-03-1990	IT	122721	5 B	27-03-1991
2550007			FR	263683		30-03-1990
FR 2683717	A	21-05-1993	FR	268371	7 A1	21-05-1993
DE 3822154	Α	09-03-1989	AU	181428		02-03-1989
			CA	130081		19-05-1992
			DE	382215	4 A1	09-03-1989
			FR	261970	7 A1	03-03-1989
			GB	220880	0 A ,B	19-04-1989
			IT	122685		19-02-1991
			JP	105605		02-03-1989
			JР	191586		23-03-1995
			JP	601494		02-03-1994
			US	501332		07-05-1991
			US	501828	ь A 	28-05-1991
FR 2655844	Α	21-06-1991	FR	265584	4 A1	21-06-1991

Angaben zu Veröffentlichur lie zur seiben Patentfamilie gehören

PCT/IB 01/01026

				,
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) Patentfamil	ier Ie	Datum der Veröffentlichung
US 6120544 A	19-09-2000		76 A2 29 B2	22-10-1998 18-11-1998 27-12-1999 02-03-1999
EP 141022 A	15-05-1985	AT 534 DE 34824 EP 01410 US 47041	22 A1	15-06-1990 19-07-1990 15-05-1985 03-11-1987
EP 494040 A	08-07-1992	ES 20271 AT 1525 DE 691260 DE 691260 EP 04940 US 52017	99 T 10 D1 10 T2 40 A2	16-05-1992 15-05-1997 12-06-1997 20-11-1997 08-07-1992 13-04-1993
EP 669116 A	30-08-1995	DE 94015 EP 06691		11-05-1994 30-08-1995
EP 821923 A	04-02-1998	IT VI9601 AT 2098 DE 697087 EP 08219	81 T 80 D1	08-01-1998 15-12-2001 17-01-2002 04-02-1998
US 5282861 A	01-02-1994	DE 693288 DE 693288 EP 05602 ES 21481 JP 72558	43 T2 79 A1 91 T3	20-07-2000 02-11-2000 15-09-1993 16-10-2000 09-10-1995